(1) Veröffentlichungsnummer:

0 042 631

A1

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(21) Anmeldenummer: 81200442.2

(51) Int. Cl.³: C 23 F 7/10

(22) Anmeldetag: 17.04.81

30 Priorität: 24.06.80 DE 3023479

(43) Veröffentlichungstag der Anmeldung: 30.12.81 Patentblatt 81/52

(84) Benannte Vertragsstaaten: BE DE FR NL SE

71) Anmelder: METALLGESELLSCHAFT AG Reuterweg 14 Postfach 3724 D-6000 Frankfurt/M.1(DE)

(84) Benannte Vertragsstaaten: DE NL SE

(71) Anmelder: Société Continentale Parker 51, Rue Pierre F-92111 Clichy(FR)

(84) Benannte Vertragsstaaten: BE FR

(72) Erfinder: Oei, Han Yong, Dr. Dipl.-chem. Liebigstrasse 18 D-6000 Frankfurt am Main(DE)

(72) Erfinder: Siemund, Günter, Ing. grad. Im Birkeneck 53 D-6056 Heusenstamm(DE)

(72) Erfinder: Vey, Rudolf An der Gänsweide 14 D-6369 Niederdorfelden(DE)

(74) Vertreter: Fischer, Ernst, Dr. Reuterweg 14 D-6000 Frankfurt am Main 1(DE)

54) Verfahren zur Phosphatierung von Metalloberflächen.

(57) Das anmeldungsgemäße Verfahren zur Herstellung von Phosphatüberzügen auf Eisen und Stahl sieht die Behandlung im Temperaturbereich von 50 bis 98 °C mit Lösungen vor, die Zink-, Mangan-, Phosphat- und Nitrationen enthalten, in denen das Gewichtsverhältnis von

 P_2O_5 : $NO_3 = 1$: (0,3 bis 3,0)

Gesamt- P_2O_5 : freies- $P_2O_5 = 1$: (0,25 bis 0,70)

Mn : Zn = 1 : (22 bis 0,2)

beträgt und die

im eingearbeiteten Zustand eine Gesamtsäure-punktzahl von mindestens 20 Punkten aufweist.

Die so erzeugten Phosphatschichten gewähren einen hohen Korrosionsschutz und sind auch für die Erleichterung der Kaltverformung geeignet.

METALLGESEL CHAFT Aktiengesellschaft Reuterweg 14 6000 Frankfurt/M. Frankfurt/M. 98. June 043631 Droz/HGa

Prov. Nr. 8576 M

Verfahren zur Phosphatierung von Metalloberflächen

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung von Phosphatüberzügen auf Metalloberflächen von Eisen und Stahl unter Verwendung einer sauren nitratbeschleunigten Zink- und Manganionen enthaltenden Phosphatierungslösung bei erhöhten Temperaturen im Tauchverfahren.

Es ist bekannt, Eisen und Stahl zwecks Ausbildung einer Phosphatschicht mit Phosphatierlösungen im Tauchen zu behandeln, die Zink-, Wasserstoff-, Nitrat- sowie Phosphationen enthalten. Die Phosphatschichten, die auf diese Weise erzeugt worden sind, eisnen sich besonders als Schmiermittelträger bei der Kaltumformung. Mit einer Rostschutzölnachbehandlung führen sie zu Korrosionsbeständigkeiten, die galvanisch aufgebrachten Metallüberzügen aus Zink, Kadmium etc. entsprechen.

Insbesondere für den Korrosionsschutz mit Ölen und die Erleichterung der Kaltumformung, wie z. B. das Kaltfließpressen, werden Schichten mit höherem Auflagegewicht, z. B. im Bereich zwischen 8 bis 30 g/m², benötigt. In manchen Fällen werden besonders hohe Ansprüche an den Korrosionsschutz gestellt. Dies kann erreicht werden durch eine Erhöhung des Schichtgewichtes. Eine Erhöhung des Schichtgewichtes würde auch in der Kaltumformung höhere Umformgrade zulassen.

5

10

15

20

Die Abscheidung von dicken Zinkphosphatschichten kann gemäß DE-AS 12 87 412 sowie US-PS 32 68 367 durch in-Berührung-bringen von Eisen und Stahl mit einer nitratbeschleunigten sauren Zinkphosphatierlösung unter Zusatz von Polycarbonsäuren, in der das wenigstens einer Carboxylgruppe benachbarte Kohlenstoffatom eine Hydroxy-, Amino- oder Carboxylgruppe trägt, erreicht werden. Diese Phosphatierlösung kann weiterhin Zusätze wie Nickel, Kobalt, Lithium, Wismut und Mangan in geringen Konzentrationen von kleiner als 0,5 g/l enthalten. Sie aktivieren die zu phosphatierende Metalloberfläche und begünstigen die Abscheidung von Zinkphosphatschichten.

Die Abscheidung derart dicker Phosphatschichten zur Lösung des geschilderten Problems hat den Nachteil, daß der Chemikalienverbrauch vergleichsweise hoch ist. Weiterhin kann in manchen Fällen, z. B. je nach Art der Legierung des zu phosphatierenden Werkstückes, der Erzeugung von dickeren Schichten Grenzen gesetzt sein.

Aufgabe der Erfindung ist, ein Phosphatierverfahren bereitzustellen, das die geschilderten Nachteile nicht aufweist, insbesondere universell anwendbar ist, mit einem geringen Chemikalienbedarf auskommt und zu hochwertigeren Phosphatschichten führt.

Die Aufgabe wird gelöst, indem das Verfahren der eingangs genannten Art entsprechend der Erfindung derart ausgestaltet wird, daß man die Metalloberflächen bei Behandlungstemperaturen von 50 bis 98 °C mit einer Phosphatierungslösung in Berührung bringt, die mindestens 0,6 g/l Manganionen enthält,

and the second of the second o

5

10

15

20

25

in der das Gewichtsverhältnis

 $P_2O_5 : NO_3 = 1 : (0,3 bis 3,0)$

Gesamt- P_2O_5 : freies- $P_2O_5 = 1$: (0,25 bis 0,70)

Mn : Zn = 1 : (22 bis 0,2)

5 beträgt und

die im eingearbeiteten Zustand eine Gesamtsäurepunktzahl von mindestens 20 Punkten aufweist.

Ein derartiges Verfahren führt zu Zink-Mangan-Phosphatschichten, die bei vergleichbaren Schichtdicken Zinkphosphatschichten bezüglich Korrosionsschutz und Kaltumformeigenschaften überlegen sind.

Vorzugsweise werden die Metalloberflächen mit einer Phosphatierungslösung in Berührung gebracht, in der der Gehalt an Manganionen mindestens 1 g/l beträgt. Hierdurch wird ein höherer, die vorgenannten Eigenschaften noch verbessernder Manganphosphat-Anteil in der Schicht erzielt.

Optimale Ergebnisse hinsichtlich der Schichtqualität werden erzielt, wenn in einer weiteren bevorzugten Ausgestaltung der Erfindung die Metalloberflächen mit einer Phosphatierungslösung in Berührung gebracht werden, in der das Gewichtsverhältnis von Mn: Zn gleich 1: (0,8 bis 12) beträgt.

Weiterhin wurde gefunden, daß mit steigendem Manganphosphat-Anteil in der Schicht sich deren Eignung
speziell zur Vorbereitung für die Kaltumformung verbessert. Über dem Bereich von 1: 0,2 liegende Manganionen-Gehalte in der Phosphatierungslösung führen zu
nicht geschlossenen, löcherigen Schichten.

Innerhalb der geforderten Grenzen können Bäder mit z.B. 80 Gesamtsäurepunkten wie folgt zusammengesetzt sein:

30

15

			1	2	3	4
	Zn	g/l	11,7	6,08	33,3	10,3
	Mn	g/1	4,28	2,18	3,11	20,2
	P ₂ 0 ₅	g/l	33,6	28,9	19,3	20,0
5	NO ₃	g/l	10,1	8,68	<i>5</i> 7,7	55,0
	P ₂ 0 ₅ :NO ₃		1:0,3	1:0,3	1:2,99	1:2,74
	Gesamt-P20	•				
	freies-P ₂ C) ₅	1:0,26	1:0,69	1:0,26	1:0,42
10	Mn : Zn		1:2,7	1:2,8	1:10,7	1:0,5

Die Gesamtsäurepunktzahl läßt sich durch Titration einer 10 ml Badprobe mit 0,1 n NaOH gegen Phenolphthalein als Indikator bis zum Umschlag von farblos nach rosa ermitteln.

Zur Aktivierung der zu phosphatierenden Stahl- oder Eisenoberflächen können dem Bad Nickel- und/oder Kobalt- und/
oder Kupferionen und dergleichen zugesetzt werden.
Zweckmäßigerweise werden diese Metallionen in einer Konzentration von z. B. 0,02 bis 0,10 g/l dem Bad zugesetzt.
Das zu den Metallionen gehörige Anion kann z. B. Nitrat
oder Sulfat sein.

Falls eine weitere Erhöhung des Schichtgewichtes erwünscht ist, empfiehlt es sich, die Metalloberflächen mit einer Phosphatierungslösung in Berührung zu bringen, die einfache und/oder komplexe Fluoride, wie NaF, NaHF₂ und/oder Na₂SiF₆, enthalten.

Falls erwünscht, kann eine gewisse Erniedrigung des Schichtgewichtes herbeigeführt werden, wenn dem Phosphatierungsbad kondensierte Phosphate zugesetzt werden.

Es liegt in der Natur eines nitratbeschleunigten Phosphatierbades, daß sich infolge des Durchsatzes von Metalloberflächen Eisen-II-Ionen im Bad anreichern und die

,这一个人,我们是一个人,我们是一个人,我们是一个人,我们是一个人,我们是一个人,我们是一个人,我们是一个人,我们是一个人,我们是一个人,我们是一个人,我们是一个

Gesamtsäure-Punktzahl abnimmt. Um einer Verschlechterung des Phosphatierergebnisses zu begegnen, ist eine Ergänzung des Phosphatierungsbades erforderlich.

Besonders vorteilhafte Ergebnisse werden erzielt, wenn man das Phosphatierungsbad hinsichtlich der Komponenten Zink-, Mangan-, Phosphat- und Nitrationen im Gewichtsverhältnis

 $P_{2}O_{5}$: $NO_{3} = 1$: (0,3 bis 2,0) Gesamt- $P_{2}O_{5}$: freies- $P_{2}O_{5} = 1$: (0,3 bis 0,8) Mn: Zn = 1: (2 bis 80) ergänzt.

Die zu phosphatierenden Werkstücke sollen fett- und zunderbzw. rostfrei sein. Die Entfettung kann z. B. mittels wäßriger, alkalischer, oberflächenaktive Substanzen enthaltender Reiniger erfolgen.

Die Entzunderung erfolgt zweckmäßigerweise mittels Schwe-20 felsäure oder Salzsäure.

> Nach der Reinigung und/oder Beizung sollten die Werkstücke gut mit Wasser gespült werden.

Die Werkstücke können vor der Phosphatierung zur Ausbildung von feinkristallinen Schichten in an sich bekannter Weise, z. B. mit Titanorthophosphat- bzw. Manganorthophosphatsuspensionen in Wasser, vorgespült werden. Es hat sich in der Praxis erwiesen, daß in manchen Fällen auch schon eine Vorspülung mit 50 bis 98 °C heißem Wasser die Oberfläche aktiviert.

Das Phosphatierbad wird je nach Werkstückart, je nach Legierung und je nach Anwendungsart zwischen 50 und 98 °C betrieben. Es hat sich erwiesen, daß eine Tauchzeit von 5 bis 15 Minuten für die meisten Anwendungsfälle ausreichend ist.

Wie erwähnt, wird sich - bedingt durch die Nitratbeschleunigung - im Laufe des Durchsatzes Eisen-II im Phosphatierbad anreichern. Die Wirkungsweise des Bades wird hierdurch nicht beeinträchtigt. In Sonderfällen, z. B. bei hohen Nitratkonzentrationen oder bei hohen Badtemperaturen, kann es jedoch auch vorkommen, daß das Bad infolge der Oxidation von FeII zu FeIII Eisen-II-frei bleibt. Auch dies beeinträchtigt die Wirkungsweise des Bades nicht. Die Ergänzung des Bades erfolgt zweckmäßigerweise auf Konstanz der Gesamtsäurepunktzahl.

Das Schichtgewicht der erzielten Zink-Mangan-Phosphatschichten liegt je nach Phosphatierbadzusammensetzung und Legierung des zu behandelnden Werkstückes normalerweise zwischen ca. 5 und ca. 30 g/m^2 .

Nach der Phosphatierung wird mit Wasser gespült, gegebenenfalls nachbehandelt und bei Bedarf getrocknet.

Für den Korrosionsschutz kann z. B. nachbehandelt werden mit Chromsäurelösungen, gefolgt von einer Behandlung mit Korrosionsschutzölemulsionen. Für die Kaltumformung können die Werkstücke z. B. mit Seifenlösungen nachbehandelt werden.

Die auf diese Weise behandelten Werkstücke sind den mit üblichen nitratbeschleunigten Zinkphosphatiersystemen behandelten Werkstücken bezüglich Korrosionsschutz und Kaltumformeigenschaften überlegen.

Die Erfindung wird anhand der folgenden Beispiele beispielsweise und näher erläutert.

5

10

15

25

30

The state of the s

Beispiel 1

Stahlschrauben wurden wie folgt behandelt:

- 5 a) Beizen in 15 %iger Schwefelsäure mit einem Zusatz eines Beizinhibitors bei 60 °C und einer Tauchzeit von 10 Minuten
 - b) Spülen mit kaltem Wasser
 - c) Spülen mit 60 °C heißem Wasser
- d) jeweils 10 Schrauben wurden 10 min im Tauchen im Phosphatierbad A, B und C phosphatiert.

	•	Bad A Zn-phosphat	Bad B	Bad C
15			Zn-phosphat	Zn-Mn-phosphat
	Zn g/1	20,7	26,8	12,7
	Mn g/l	•	_	10,8
	Ni g/l	0,03	0,03	0,03
	P ₂ 0 ₅ g/l	24,8	20,3	19,4
20	NO_3 g/1	26,3	39,6	37,9
	Gesamtsäure-Punkt	e 75	75	70
	$P_{2}O_{5} : NO_{3}$ Gesamt- $P_{2}O_{5} :$	1:1,06	1:1,95	1:1,95
	freies-P ₂ 0 ₅	1:0,40	1:0,36	1:0,36
25	Mn : Zn	····	_	1:1,2
	Badtemperatur OC		7 5	75
	Schichtgewicht g/	m ² 24,9	18,6	15,1

- e) Spülen mit kaltem Wasser
- f) Nachspülen in vollentsalztem Wasser mit Zusatz von 0,5 g/l Natriumbichromat bei 80 °C
 - g) Behandeln mit einer 13 %igen Emulsion eines Korrosionsschutzöles bei 60 $^{\circ}\mathrm{C}$
 - h) Ofentrocknen bei 70 °C.

Die Schrauben wurden dann im Salzsprühtest nach DIN 50021 SS geprüft, für jedes der drei Verfahren A, B und C wurden

10 Schrauben geprüft. Nach 72 Stunden Prüfzeit waren bei den Verfahren A und B 50 % der Schrauben verrostet; bei Verfahren C waren alle 10 Schrauben noch nicht angegriffen, obwohl das Schichtgewicht geringer ist als bei den Verfahren A und B.

Beispiel 2

Kaltfließpressteile wurden wie folgt behandelt:

10

- a) Beizen in 15 %iger Salzsäure mit Zusatz eines Beizinhibitors bei Raumtemperatur und einer Behandlungszeit von 10 Minuten
- b) Spülen mit kaltem Wasser
- 15 c) Spülen mit 75 °C heißem Wasser
 - d) jeweils 100 Kaltfließpressteile wurden 10 min im Tauchen in Phosphatierbad D und E behandelt.

		Bad D	Bad E	
		Zn-phosphat	Zn-Mn-phosphat	
Zn	g/l	20,5	18,7	
Mn	g/l	_	5,8	
Ni	g/l	0,2	0,03 ·	
P205	g/l	24,9	19,4	
	g/l	29,3	37, 9	
	unkte	80	70	
P ₂ O ₅ : NO ₃ Gesamt-P ₂ O ₅ :		1:1,2	1:1,95	
		1:0,53	1:0,36	
Mn : Zn		-	1:3,2	
Badtemperatur	°C	98	75	
-	_	18,3	17,5	
	Mn Ni P ₂ O ₅ NO ₃ Gesamtsäure-P P ₂ O ₅ : NO ₃ Gesamt-P ₂ O ₅ : freies-P ₂ O ₅ Mn: Zn Badtemperatur	Mn g/l Ni g/l P $_2$ O $_5$ g/l NO $_3$ g/l Gesamtsäure-Punkte P $_2$ O $_5$: NO $_3$ Gesamt-P $_2$ O $_5$: freies-P $_2$ O $_5$ Mn : Zn		

- 35 e) Spülen mit kaltem Wasser
 - f) Behandeln in einer 5 %igen Natronseife bei 73 °C und einer Tauchzeit von 5 min

g) Trocknen durch Eigenwärme an der Luft.

Die Teile wurden rückwärts fließgepreßt zu Hülsen. Bei den Teilen, die in Bad D behandelt worden sind, hatten die Hülsen zu etwa 80 % Riefen und die Oberfläche hatte ein metallisch blankes Aussehen. Bei den Teilen, die in Bad E behandelt worden sind, konnten keine Riefen festgestellt werden und die Oberfläche war grau, was auf eine erhebliche Restphosphatschicht deutet.

10

5

Beispiel 3

Stahlbleche der Qualität USt 1405 m wurden wie folgt behandelt:

15

20

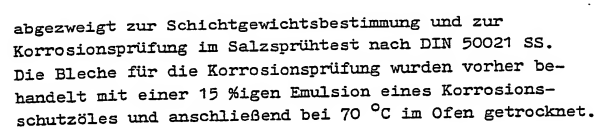
THE PARTY OF THE P

- a) Reinigen in einem stark alkalischen wäßrigen Reiniger bei 95 °C und einer Tauchzeit von 15 min
- b) Spülen mit kaltem Wasser.
- c) Beizen in $\rm H_2SO_4$, 20 %ig mit Zusatz eines Beizinhibitors, bei 65 $^{\rm O}{\rm C}$ und einer Tauchzeit von 10 min
- d) Spülen mit kaltem Wasser
- e) Phosphatieren bei 75 °C und einer Tauchzeit von 10 min in Bad F und G
- f) Spülen mit kaltem Wasser.

25

Die Zusammensetzung der Bäder F und G ist in der folgenden Tabelle aufgeführt. Die Gesamtsäurepunktzahl der Bäder betrug jeweils 90 Punkte.

- Nach einem Durchsatz von jeweils 0,2 m² Blechoberfläche pro Liter Badlösung wurden die Bäder auf Punktkonstanz mit den in der Tabelle aufgeführten Ergänzungskonzentraten ergänzt.
- Bei Beginn des Durchsatzes und nach Durchsatz von 4 $\rm m^2$ Stahloberfläche pro Liter Badlösung wurden Musterbleche



	_			
5	<u>Tabelle</u>			
			Bad F	Bad G
	Zn	g/l	22,3	22,6
	Mn	g/l	2,1	8,11
	Ni	g/l	0,04	0,03
10	P2 ⁰ 5	g/l	29,8	24,3
.0	NO3	g/l	31,6	50,4
	Gesamtsäure-Punk		90	90
	Gesamt-P205:			
	freies-P ₂ 0 ₅		1:0,40	1:0,50
15	P ₂ O ₅ : NO ₃		1:1,06	1:2,07
1)	Mn : Zn	•	1:10,6	1:2,79
		•		
			Ergänzungs-	Ergänzungs-
			konzentrat	konzentrat
20			für Bad F	für Bad G
	Zn	%	12,6	11,8
	Mn	%	0,31	1,88
	Ni	%	0,03	0,03
	P ₂ 0 ₅	%	25,8	22,9
25	NO3	%	11,4	17,7
- /	Gesamt-P ₂ O ₅ :			
	freies-P ₂ 0 ₅		1:0,41	1:0,55
	P ₂ O ₅ : NO ₃		1:0,44	1:0,77
	Mn : Zn	•	1:40,6	1:6,3
30	Schichtgewicht	Anfang	15,6 g/m ²	18,2 g/m ²
	Schichtgewicht	nach 4 m	$n^2/1$ 16,2 g/ n^2	19,0 g/m ²
	Rost nach 72 h			
	test nach DIN 5			
	am Anfang		0 %	0 %
35	nach 4 m ² /	1	0 %	0 %
00				

Es ist deutlich erkennbar, daß durch die bevorzugte Ausgestaltung der Ergänzung die Phosphatier-Bäder auch nach Durchsatz von $4~\text{m}^2/\text{l}$ zu Schichten führen, die ihre guten Eigenschaften beibehalten haben.



Patentansprüche

5

10

15

20

25

1. Verfahren zur Herstellung von Phosphatüberzügen auf Metalloberflächen von Eisen und Stahl unter Verwendung einer sauren nitratbeschleunigten Zink- und Manganionen enthaltenden Phosphatierungslösung bei erhöhten Temperaturen im Tauchverfahren, dadurch gekennzeichnet, daß man die Metalloberflächen bei Behandlungstemperaturen von 50 bis 98 °C mit einer Phosphatierungslösung in Berührung bringt, die mindestens 0,6 g/l Manganionen enthält, in der das Gewichtsverhältnis

 P_2O_5 : $NO_3 = 1$: (0,3 bis 3,0) Gesamt- P_2O_5 : freies- $P_2O_5 = 1$: (0,25 bis 0,70) Mn: Zn = 1: (22 bis 0,2)

beträgt und

die im eingearbeiteten Zustand eine Gesamtsäurepunktzahl von mindestens 20 Punkten aufweist.

- 2. Verfahren nach Anspruch 1, <u>dadurch gekennzeichnet</u>, daß man die Metalloberflächen mit einer Phosphatierungslösung in Berührung bringt, in der der Gehalt an Manganionen mindestens 1 g/l beträgt.
- J. Verfahren nach Anspruch 1 oder 2, <u>dadurch gekenn-zeichnet</u>, daß man die Metalloberflächen mit einer Phosphatierungslösung in Berührung bringt, in der das Gewichtsverhältnis von Mn: Zn = 1: (0,8 bis 12) beträgt.

- , 13
- 4. Verfahren nach Anspruch 1, 2 oder 3, <u>dadurch gekennzeichnet</u>, daß man die Metalloberflächen mit einer Phosphatierungslösung in Berührung bringt, die einfache und/oder komplexe Fluoride, wie NaF, NaHF₂ und/oder Na₂SiF₆, enthalten.
- 5. Verfahren nach Anspruch 1, 2, 3 oder 4, <u>dadurch</u> <u>gekennzeichnet</u>, daß man das Phosphatierungsbad hinsichtlich der Komponenten Zink-, Mangan-, Phosphatund Nitrationen im Gewichtsverhältnis

 P_2O_5 : $NO_3 = 1$: (0,3 bis 2,0) $Gesamt-P_2O_5$: $freies-P_2O_5 = 1$: (0,3 bis 0,8) Mn: Zn = 1: (2 bis 80)

ergänzt.

5

10



EP 81200442.2

	EINSCHLÄ	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int. CI.)		
Categorie	Kennzeichnung des Dokument maßgeblichen Teile	betrift Anspruch	THE CONTRACT OF THE CONTRACT O	
	SCHAFT)	426 (METALLGESELL-	1-4	C 23 F 7/10
	+ Ansprüche -	+		
	DE - A1 - 2 716	709 (NIPPON PAINT CO, LTD)	1-3	
	+ Beispiel 3	; Tabelle 3 +		
	<u>US - A - 4 180</u> + Beispiel 3	417 _(OKA et al.)	1-3	-
		·		RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int. CI.)
	+ Beispiele : Ansprüche	3, 10, 11;	1-4	C 23 F
			٨	
				KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENT
				X: von besonderer Bedeutung A: technologischer Hintergruf O: nichtschriftliche Offenbaru
)		P. Zwischenliteratur T. der Erfindung zugrunde illegende Theorien oder Grundsatze
				E: kollidierende Anmeldung D. in der Anmeldung angefüh Dokument
- -				L. aus andern Gründen angeführtes Dokument 8 Mitglied der gleichen Paten
<u></u>		ericht wurde für alle Patentansprüche erste	ilt.	familie, ubereinstimmen Dokument
Recherci	Nenort WIEN	Abschlußdatum der Recherche 17-08-1981	Prufer	SLAMA

THIS PAGE BLANK (USPTO)